® 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61 - 17542

@Int,Cl,4	識別記号	庁内整理番号	國公開	昭和61年(198	6)1月25日
C 07 C 87/20 103/44		7118-4H 8519-4H 6785-4H			
125/065 127/15 // A 61 K 31/13	TO THE ADU	6785-4H 7330-4C			
31/16 31/17 31/27		7330-4C 7330-4C 7330-4C	審査請求 未請求	発明の数 1	(全9頁)

QA明の名称 スペルミン誘導体

②特 願 昭59-138399

@出 願 昭59(1984)7月3日

吹田市桃山台2-8番A1-1201号

大阪府三島郡島本町東大寺3丁目9番26号 大阪市東区道修町2丁目27番地

⑪出 願 人 武田薬品工業株式会社 大阪市東区道像

の代 理 人 弁理士 天井 作次

明細

- 1. 発明の名称 スペルミン誘導体
- 2. 特許請求の範囲

式

 R^{1} R^{2} $H_{2}H-(CH_{2})_{3}-N-(CH_{2})_{4}-N-(CH_{2})_{3}-NH_{2}$

(式中、R¹ およびR² はそれぞれ炭素数4~ 14のアルキル、アルカノイル、アルコキシカル ポニルもしくはアルキルカルパモイル基を示す) で表わされる化合物またはその塩。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は医薬として有用なスペルミン誘導体に関する。

従来の技術

とれまで抗腫筋作用および抗菌作用を有する化 合物は種々知られてはいるものの、スペルミン の で の 抗腫 筋作用についての報告は 殆んど知られ て おらず、 ジャーナル・オブ・ファーマシューテ イカル・サイエンセス(Journal . of

 Pharmaceutical
 Sciences
 第7.0 巻第8号

 (1981年)第956~959頁にかいてポリアミン類の一種としてスペルミン誘導体の抗戦事件用が装飾されているにすぎない。

発明が解決しようとする問題点

従来知られている抗震感作用を有する化合物と は化学構造が全く異なり、かつ優れた抗魔事作用 を有する化合物が求められている。

問題点を解決するための手段

本発明者らは従来知られている抗酸鉱作用を有 する化合物とは全く異なる化学構造を有し、かつ、 かん細胞分化誘導作用を含め、優れた抗酸鉱作用 を有する化合物を創製すべく研究した結果、本発 明を完成した。

すなわち、本発明は式

R¹ R²
H₂N-(CH₂)₃-N-(CH₂)₄-N-(CH₂)₃-NH₂ (I)
(式中、R¹ ≯よびR² はそれぞれ炭素数4~
14のアルキル・アルカノイル・アルコキシカル

ポニルもしくはアルキルカルパモイル基を示す) で表わされる化合物およびその塩を提供するもの である。

上配式(I)において、R¹ またはR² で示される炭素数4~14のアルキル基としては、たとえばローブチル・ローペンチル・ローヘキシル・ロースチル・ローオクチル・ローノニル・ローデシル・ローウンデシル・ロードデシル・ロートリデシル・ローティング・ルのの直鎖状アルキル基・3ーメチルノニル・3ーエチルノニル・3・7ードリメチルオクチル・3・5・7ードリメチルオクチルをどの分枝状アルキル基などがあげられ、なかでも炭素数6~10程度のアルキル基が好ましい。

R¹ または R² で示される炭素数 4 ~ 1 4 のア ルカノイル基としては、たとえばブチリル、パレ リル・ヘキサノイル、ヘブタノイル、オクタノイ ル・ノナノイル・デカノイル、ラウロイル、ドデ カノイル、ミリストイル、テトラデカノイル、 3 -メチルノナノイル、 8 ~ メチルノナノイル、 3

化合物(I)の塩としては、たとえば酸付加塩があげられ、塩酸塩、臭化水素酸塩、沃化水素酸塩、硫酸塩、磷酸塩、磷酸塩、香酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩、酒石酸塩、メタンスルホン酸塩、乳酸塩、ベンゼンスルホン酸塩などの有機酸塩などの柴理学的に許容されりる塩があばられる。

化合物(I)はたとえば式

 R^3 , R^4 , R^5 または R^6 で示される保護基 としてはたとえば加水分併反応によって除去しり ーエチルノナノイル、3、7 ージメチルオクタノ イル、3、5、7 ートリメチルオクタノイルなど のアルカノイル基があげられ、なかでも炭素数 6 ~ 1 0 程度のアルカノイル基が好ましい。

R1 またはR2 で示される炭素数4~14のア ルキルカルパモイル基としては、たとえばリーフ ロピルカルバモイル・N-ブチルカルバモイル、 N -ペンチルカルパモイル , N -ヘキシルカルバ モイル・ドーヘプチルカルパモイル・ドーオクチ **ルカルパモイル・Xーノニルカルパモイル・X -**アシルカルパモイル・ドーウンデシルカルパモイ ル・Rードデシルカルパモイル・Hートリデシル カルパモイル・ドー(3-メチルノニル)カルバ モイル・パー(8ーメチルノニルカルバモイル。 N-(3-x+N/-N) $\pm N/+(1)$ (3,7-ジメナルオクチル)カルバモイル,N ー(3,5,7ートリメチルオクチル)カルバモ イルなどのアルキルカルパモイル基があげられ、 なかでも炭素数6~10程度のアルギルカルパモ イル基が好ましい。

る保護基やたとえば、接触及元反応や金銭水素化 合物との遺元反応などの意元反応によって除去し うる保護基がもげられる。加水分解反応によって 除去しりる保護基としてはあらゆる種類のアシル 基ヤトリナル基があげられるが、比較的緩和な条 件下においてはペンジルオキシカルポニル、tert ープトギシカルポニル,トリフルオロアセチル, トリチルなどの保護基が有利である。接触還元反 応によって除去しりる保護基としてはたとえばべ ンジル , ジフェニルメチル , ペンジルオキシカル ボニルなどの保護基があげられ、金銭水素化合物 による還元によって除去しりる保護基としては tert ープトキシカルポニル、ペンジルオキシカ ルポニルなどの基があげられる。加水分解反応は、 水またはたとえばメタノール,エタノール,ジオ キサン、ピリジン、酢酸、アセトン、塩化メチレ ンたどの有機群線あるいはそれらの混合路線中で 行われ、反応速度促進のため酸(例、塩酸、臭化 水素酸、沃化水素酸、ファ化水素酸、硫酸、メタ ンスルホン酸,pートルエンスルホン酸,トリフ ルオロ酢酸)あるいは塩基(例、水酸化ナトリウ ム,水酸化カリウム,炭酸カリウム,炭酸水繁ナ トリウム,酢酸ナトリウム,トリエチルアミン) を添加して行りこともできる。反応は通常-20 ~+150 C程度の温度範囲で行われる。接触選 元反応は水またはたとえばメタノール,エタノー ル、ジオキサン、エチルエーテル、塩化メチレン、 クロロボルム、ペンセン、トルエン、酢酸、シメ チルホルムアミド,シメチルアセトアミドなどの 有機溶媒あるいはそれらの混合溶媒中、たとえば 白金,パラジウム,ラネーニッケル,ロジウムな どの金阗やそれらと任意の担体との混合物を触媒 として行われる。 反応温度は通常 − 2 0 ~+100°C 褪度が好ましく、常圧で反応を行ってもよいが、 都合によって加圧あるいは滅圧下に反応を行って もよい。金属水楽化合物による選元反応に使用さ れる金属水素化合物としてはたとえば水素化リチ ウムアルミニウム,水茶化ホウ柔リチウム,シア ノ水業化ホウ素ナトリウム。水素化ホウ素ナトリ ウム。シアノ水深化ホウαナトリウムなどがあげ

楽リチウム,シアノ水素化ホウ素ナトリウム,水 楽化ホウ素ナトリウム,シアノ水素化ホウ素ナト リウムなどの金属水素化合物による還元などがあ げられ、該反応は通常水または有機溶蹊(例、エ ーテル,テトラヒドロフラン,ジオキサン)の存 在下で行われ、反応温度は選元手段によって異な るが、一般には - 20~+150 C程度が好まし

式(I)中、R¹ および/またはR² がアルキルである化合物は式(I)中、R¹ および/またはR² がアルカノイルである化合物をたとえば金以水業化合物による避免反応に付すことにより製造することができる。設建元反応は適当な溶媒の存在下で行われ、反応温度は一般には一20~+150℃程度が好ましい。式(II)中、R¹ および/またはR² がアルカノイルである、R² がアルカノイルであり、かつR³ R⁴ ・R⁵ またはR⁶ が金属水業化合物との選元により脱離しりる保護基である化合物を金属水業化合物との選元反応に

られる。反応は通常水または有機溶錬(例、エーテル、テトラとドロフラン、ジオキサン)の存在下で行われ、反応温度は通常 - 20~+150 C 程度が好ましい。

また化合物(I)はたとえば式

$$R^1$$
 R^2 $NC-(CH_2)_2-N-(CH_2)_4-N-(CH_2)_2-CH$ (III) (式中、 R^1 および R^2 は前配と同意義)で扱わされる化合物を遠元反応に付すことにより製造することができる。

選元反応としてはたとえば白金・パラジウム・ ラネーニッケル、ロジウムなどの金属やそれらと 任意の担体との混合物を触媒とする接触選元、た とえば水業化リチウムアルミニウム,水素化ホウ

付すことにより、式(I)中、 R^1 および/または R^2 がアルキルである化合物を得ることもできる。

原料化合物(II)および(II)はたとえば次に 示す方法によって製造することができる。

$$\begin{array}{c|c} H_{2}N - (CH_{2})_{3} - N - (CH_{2})_{4} - N - (CH_{2})_{5} - NH_{2} & (V) \\ \\ H_{2}N - (CH_{2})_{3} - N - (CH_{2})_{4} - N - (CH_{2})_{5} - N - (CH_{2})_{5} & (V) \\ \\ H_{3}N - (CH_{2})_{3} - N - (CH_{2})_{4} - N - (CH_{2})_{5} - N - (CH_{2})_{5} & (V) \\ \\ H_{3}N - (CH_{2})_{5} - N - (CH_{2})_{4} - N - (CH_{2})_{5} & (V) \\ \\ H_{3}N - (CH_{2})_{5} - N - (CH_{2})_{5} - N - (CH_{2})_{5} & (V) \\ \\ H_{3}N - (CH_{2})_{5} - N - (CH_{2})_{5} & (V) \\ \\ H_{3}N - (CH_{2})_{5} - N - (CH_{2})_{5} & (V) \\ \\ H_{4}N - (CH_{2})_{5} - N - (CH_{2})_{5} & (V) \\ \\ H_{5}N -$$

$$H_2N-(CH_2)_4-NH_2$$
 (VI)

$$HC - (CH_2)_2 - N - (CH_2)_4 - \frac{1}{N} - (CH_2)_2 - CN$$
 (E)

上記反応式中、化合物(V)は化合物(IV)に

自体公知のアミノ蔣の保護基付加反応を付すこと により得ることができる。

式(Π)中、 \mathbb{R}^1 または \mathbb{R}^2 がアルキル基あるいはアルカノイル基である化合物は化合物(\mathbb{V})に式

R1 -Y tht R2 -Y

〔式中、 ₹はハロゲン(例、臭菜、塩素)を示す〕 で表わされる化合物を反応させることによって得ることができる。 反応は通常、適当な溶媒もしく は混合溶媒中、 -20~+150℃程度の温度範 囲で行われ、この際、反応速度促進の目的でたと えば炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、炭酸水素

塩基を反応系中に加えて行ってもよい。
 式(II)中、R¹ または R² がアルカノイル基である化合物は化合物(V)に式

ナトリウム,ビリジン,トリエチルアミンなどの

(R¹ 20 または (R²)₂0 で表わされる化合物を反応させることによって得ることができる。反応は通常水または透当な有機 溶綵あるいはそれらの混合溶綵中、 - 20~+

アセトニトリル)中、 - 2 0 ~ + 150 CO 温度範囲でおとなわれ、反応を促進するため、ピリジン、トリエチルアミンなどの有機塩基の存在下におとなってもよい。また式(II)中、 R¹ または R² がアルキルカルバモイル基である化合物は化合物(V)にクロル炭酸フェニルを反応させた後、アルキルアミンを反応させるととによっても合成できる。

化合物(切)は化合物(り)にアクリロニトリルを反応させることによって得ることができる。
反応は選当な有機裕解(例、メタノール・エタノール・エーテル・N・N・ジメチルホルムアミド・ジメチルスルホキシド・塩化メチレン・クロロホルム・トルエン・ペンゼン・アセトニトリル)中、または無溶解中、反応温度を+30~+150℃程度に保つことにより進行させることができる。

(WI)→(皿)の反応と同様にして行うととが できる。

化合物(I)の塩は化合物(I)を製造する反応自体で得るとともできるが、化合物(I)にた

150 C程度の温度範囲で行われる。との際、反応速度促進の目的でたとえば炭酸カリウム・水酸化ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、ビリジン、トリエチルアミンなどの塩基を反応系中に加えて行ってもよい。

式(II)中、R1 またはR2 がアルコキシカルポニルである化合物は化合物(V)にアルコキシカルポニルハライドを反応させることによっで得ることができる。反応は、適当な溶媒(例、水・塩化メチレン・クロロホルム・ペンゼン・トルエン・アセトニトリル・エーテル)もしくは混合溶練中、一20~f50℃で、反応速度を促進するため、炭酸ナトリウム・炭酸水業ナトリウム・ビリジン・トリエチルアミンなどの塩基を加えておこなってもよい。

式(I)中、R またはR がアルギルカルパ モイル基である化合物は、化合物(V)にアルギ ルイソシアネートを反応させることによって得る ことができる。反応は適当な有機溶解(例、塩化 メチレン・クロロホルム・トルエン・ペンゼン・

とえば酸を加えて製造することもできる。 作用

化合物(I)およびその塩は低粉性であり、安定性に優れ、また、公知のスペルミン誘導体に比べ水溶性に優れ、かつ優れた抗敏瘍活性および抗酸作用を示し、たとえば抗酸窮剤,抗菌剤として安全に使用されりる。

化合物(I)の抗極感剤の剤型としては、たと えば注射剤・錠剤、カブセル剤、液剤、軟骨など の各種医薬組成物があげられ、これらは非経口的 または経口的に安全に投与できる。

住射剤,点滴注射剤等の製剤化は、たとえば生理食塩水またはブドウ糖やその他の補助薬を含む水溶液を用い、常法に従って行われる。錠剤,カフセル剤等も常法に従って調製しうる。これらの剤型は投薬単位形態としてその投与目的に応じて、たとえば注射剤の場合、静脈内,皮下,退部への直接投与など適当な投与経路により使用される。症状,投与経路にもよるが、たとえば担がん温血助物に対して静脈内投与する場合には化合物(I)

として通常約0.5~209/9(体重)程度、 一日1~3回程度投与することが譲ましい。また、 長時間組織における災物速度を必要水準に持続させるために1日1~3回投与または長時間かけて 点摘静注することも可能である。

化合物(I)は水溶性に優れているため、とり わけ注射剤としての適用が有利である。

実施例

製造例1

 N^4 , N^8 -9 \pm 9 \neq 1 \neq 1 \neq 1 \neq 2 \neq 4 \neq 1 \neq

i) \mathbf{N}^1 , $\mathbf{N}^{12} = \mathcal{Y} \wedge \mathcal{Y} \mathcal{Y} \mathcal{N} \mathcal{X} + \mathcal{Y} \mathcal{N} \mathcal{N} \mathcal{X} = \mathcal{N}$

スペルミン(1.50g,7.413ミリモル)を塩化メチレン(50ml)に溶解し、氷冷下、3-ペンジルオキシカルボニルー1,3-チアゾリジン-2-チオン(3.751g,14.826ミリモル)を塩化メチレン(40ml)に溶解した溶液を滴下し、さらに富温にて14時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残強をカラムクロマトグラ

ペンゼンを加えて舟び滅圧渡縮し、粗酸クロリド を得た(本品は楠製することなく次の反応に用い た。)

上記1)で得たジアミン体(1・419・3・0
ミリモル)・トリエチルアミン(697号・6・9
ミリモル)・ジメチルアミンビリジン(18号)
を塩化メチレン(35配)に溶解し、上記の粗酸
クロリドを塩化メチレン(15配)に溶解し、流 下した。 盗温にて1・5時間提择後、反応液に5
が塩酸を加え、クロロホルムで抽出し、有機腐を した。 得られた租生成物をカラムクロマトグラフィー〔シリカゲル・809・溶出に、一年で 一年酸エチル・1:5)にて精製し、目的物(無 色油状物)・1・9919(収率92%)を得た。 エLC(シリカゲル・ューヘキサン一節のエチ

NMR (90MHz,CDCl₃) 8:0.88(6K,t, CH₃-×2),1.28(10H,s,cCH₂CH₂)₆×2), 1.57(8H,m,-CH₂×4),2.24(4H,t,CCH₂

 ν , 1 : 5) : Rf = 0 . 2 9

フィー(シリカゲル170%, 溶出溶媒, MeOR - 濃アンモニア水、20:1) にて精製し、目的化合物(無色固体)3.277%(収率94%)を視た。

TLC:(シリカゲル、MeOH-随アンモニア 水、20:1): Rf = 0.12 NMR(90MHz,CDCl₃)か:1.20(2H、 brs、NE×2)、1.53(8H、m、-CH₂-×4)、 2.62(8H、m、-CH₂NH-×4)、3.24(4H、q、 cbz NHCE₂-×2)、5.07(4H、s、*CH₂-×2)、 5.71(2H、brs、cbz NE×2)、7.29 (10H、s、aromatic protons) IR(KBr)cm⁻¹:3270、2800、1660、

IR (KBr) cm⁻¹:3270, 2800, 1660, 1508, 1442, 1342, 1223, 1125, 1020, 994, 745, 722

i) R¹ , R¹² - ジベンジルオキシカルボニル - R⁴ , R⁶ - ジオクタノイルスペルミン ューカブリル酸(995町 · 6 · 9 ミリモル) をオキサリルクロリド(8㎡)に溶解し、45分 間加熱選流した後、反応液を減圧濃縮し、残酷に

×2),3.21(12H.m.NCH2×6),5.08(4H, e.PhCH2O×2),5.78(2H.m.NH×2), 7.30(10H.e.aromatic protons)

 \mathbb{R}) \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^8 - \mathcal{I} $\mathcal{I$

酸化白金(320町)に90%酢酸(80㎡)を加え、更に前)で得たアミド体(1.908月、2.643ミリモル)のエタノール(40㎡)溶液を加えた後、水染気流中、1.5時間接触強元をかこなった。触媒を沪別後、母液を減圧液縮し、得られた粗生成物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル,70g・溶出溶媒・MeOHー渡アンモニア水,7.5:1)にて精製し、目的物(Free Base)984町(無色油状物)(収率82%)を得た。とのFree Base をクロロホルムに溶解し、氷冷下、塩化水素ガスを飽和したメタノールを加えた後、溶媒を減圧留去し、目的物(ガム状シロップ)1.142gを得た。

Free Base

TLC [シリカゲル・MeOH- 源アンモニア水・

7 . 5 : 1): Rt = 0 . 1 6 (ニンヒドリン 発 あ)

NMR (90MHz, CDCL₃) 0:0.88(6H, t. CH₃ ×2).1.30(10H, s. CCH₂(CH₂)₅ ×2).1.60(8H, m, CH₂×4) 1.68(4H, brs, NH₂ × 2), 2.28(4H, t. CCH₂×2), 2.670(4H, q, H₂N CH₂×2), 3.31(8H, m, LN CH₂×4)

IR (film) a=1 : 3370, 3300, 2935, 2855, 1640, 1466, 1434, 1382, 760

製造例 2

|) x¹ , x¹² - ジベンジルオキシカルボニル - x⁴ , x⁸ - ジテトラデカノイルスペルミン 製造例 1 - l) で得た x¹ , x¹² - ジベンジル オキシカルボニルスペルミン (9 4 0 啊 , 2 ミリ モル) , トリエチルアミン (4 6 5 啊 , 4 . 6 ミ リモル) , 及びジメチルアミノビリジン (15 啊)

酸化白金(300吋)に90% 節酸(50 ml)を加え、更に1)で得たアミド体(1.50 gg,1.6 g 4 ミリモル)のエタノール(20 ml)溶液を加えた後、水素気流中、8時間接触還元を行なった。触媒を河別後、母液を減圧濃縮し、得られた租生成物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル;40g,溶出液:MeOH-濃アンモニア水、7:1)にて精製し、目的物(Free Base)840呵(無色ブリズム晶,mp 72~73°C)収率79.6%)を得た。このFree Base をクロロホルムに溶解し、氷冷下、塩化水器ガスにて処理した後、溶媒を減圧留去し、目的物(無色固体)936 可を得た。

Free Base

TLC(シリカゲル , MeOH-海アンモニア水, 7:1): Rf = 0 . 45

NMR(90MHz.CDCl₃) 8:0.87(6H.t. CH₃ × 2),1.27(44H.s.-CH₂-× 22). を塩化メチレン(20ml)に溶解し、氷冷下、ミリストイルクロライド(1.135g・4.6ミリモル)の塩化メチレン溶液(10ml)を満下した後、窒温にて1時間操拌した。反応液に5%塩酸を加え、クロロホルム抽出し、有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。 得られた租生成物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル:60g、溶出液:ヘキサンー酢酸エチル1:2)にて精製し目的物(無色油状物)、1.566g(収率87.8%)を得た。

T L C (シリカゲル , n ーヘキサン一酢酸エチル , 1 : 2): Rf = 0 . 18

NMR(90MHz.CDC1₃)8:0.88(6H.t. CH₃×2).1.26(44H.s.-CH₂×22).1.40~ 1.87(8H.m.-CH₂×4).2.27(4H.t. CH₂ C×2).2.98~3.60(12H.m.CH₂N-C× 6).5.09(4H.s.CH₂).5.83(2H.br. NH×2).7.30(10H.s.aromatic protons) IR(film)cm⁻¹:3320.2940;2855. 1720.1630.1528.1463.1250.760

1.46~1.87(8H.m.-CH₂-×4).2.28 (4H.t.CH₂C × 2).2.70(4H.q.CH₂NH₂×2). 3.32(8H.m.CH₂N-C ×4)

IR(KBr) or 1:3600~3100, 2920. 2850, 1640, 1470

 \mathbf{R}^4 , \mathbf{R}^8 – 97914N \mathbf{N} \mathbf{N} \mathbf{N} \mathbf{N} \mathbf{N} \mathbf{N} \mathbf{N} \mathbf{N}

製造例1-i)で得た N¹ 、N¹² - ジペンジルオキシカルボニルスペルミン(340町,2ミリモル)。トリエナルアミン(465町,4.6ミリモル),及びジメナルアミノビリジン(15町)を塩化メチレン(20m)に溶解し、氷冷下、ロープナリルクロライド(490町,4.6ミリモル)の塩化メナレン溶液(10m)を滴下した後、富温にて2時間接拌した。製造例2-i)と同様に処理し、得られた租生成物をカラムクロマトグラフィー(シリカケル:50g,溶出液:酢酸エ

チル)にて特製し目的物(級色油状物),1.220 g(収率99.2%)を視た。

T L C (シリカゲル、酢酸エチル): Rf = 0.23

NMR (90MHz, CDCl₃) \$: 0.91 (6H, t, CH₃×2), 1.33~1.95 (12H, m, CH₂×6), 2.25 (4H, t, CH₂ C ×2), 2.97~3.51 (12H, m, CH₂N-C×6), 5.08 (4H, s, CH₂ \$\psi \times 2), 5.73 (2H, br, NH×2), 7.32 (10H, s, aromatic protons)

IR(film) cs⁻¹: 3310. 2960. 2940. 2870. 1710. 1630. 1530. 1459. 1255. 760

i) N^4 , N^8 - \mathcal{Y} \mathcal{Y} \mathcal{Y} \mathcal{Y} \mathcal{Y}

酸化白金(400町)に90%酢酸(60 ml) を加え、更に1)で得たアミド体(1.20 f) 1.965ミリモル)のエタノール(30 ml)浴 液を加えた後、水紫気流中、12時間接触選元を 行なった。触媒を浮別後、母液を減圧濃縮し、得

Pres Bass

T L C (シリカゲル , MeOH - 渡アンモニア水, 6:1): Rf = 0 . 2 9

NMR (90MHz, CDCl₃) &: 0.93(6H, t, CH₃ × 2), 1.34(4H, br.e, NH₂ × 2), 1.40~1.92(12H, m, CH₂ × 6), 2.28(4H, t, CH₂ C×2), 2.70(4H, q, CH₂ NH₂ × 2), 3.04~3.58(8H, m, CH₂ N-C×4)

IR(film) a⁻¹: 3620~3100.2960. 2925.2870.1630.1460.1425. 1380

製造例 4

1) N^1 , N^{12} – \mathcal{Y} \mathcal{X} \mathcal{Y} \mathcal{Y}

TLC(シリカゲル、ヘキサンー酢酸エチル、<math>1:1): Rf = 0.33

HMR(90MHz,CDCl₃) &: 0.86(6H,t,CH₅×2),1.27(24H,s,CH₂×12),1.42 ~1.90(8H,m,CH₂×4),3.00~3.47 (12H,m,CH₂N-C×6), 4.03(4H,t,CH₂0C×2), 5.08(4H,s,CH₂¢×2), 5.68(2H,br,NH), 7.30(10H,s,aromatic_protons)

IR (film) cm⁻¹:3330. 2930. 2855. 1720. 1690. 1523. 1470. 1428. 1380. 1248. 1215. 1140. 1085. 1030. 760

i) H ⁴ , H ⁸ ージオクチルオキシカルポニル スペルミン ジハイドロクロライド

酸化白金(300両)に90%酢酸(50m)を加え、更に1)で得た化合物(1.505%。1.922ミリモル)のエタノール(20㎡)溶液を加えた後、水素気流中、8時間接触還元を行なった。触媒を沪別後、母液を減圧濃縮し、得ら

れた祖生成物をカフムクロマトグラフィー(シリカケル: 50g、溶出液: MeOHー渡アンモニア水、10:1)にて精製し、目的物(Free Base) 825 町(無色油状物)(収率83.4%)を得た。このFree Baseをクロロホルムに溶解し、水冷下、塩化水紫ガスにて処理した後、溶媒を減圧留去し、目的物(ガム状シロップ) 940 町を得た。

Free Base

T L C (シリカゲル , MeOH - 海アンモニア水, 8 : 1] : Rf = 0 . 2 1

N M R (90MHz, CDCl₃) 8:0.88(6H,t. CH₃ × 2), 1.30(24H, 8, CH₂ × 14), 1.40~ 1.87(12H, m, CH₂ × 4, NH₂ × 2), 2.70 (4H,t, CH₂ - NH₂ × 2), 3.27(8H₀m, CH₂ N - C×4), 4.07(4H,t, CH₂ OC×2)

IR(rilm)a⁻²:3375.2930.2860. 1695.1472.1430.1385.1285. 1207.1088.779 製造例5

目的物 (ガム状 シロップ) 2 . 3 3 4 9 (収率 9 9 . 6 %) を得た。

T L C (シリカゲル, ヘキサン一時酸エチル, 1:3): Rf = 0.28

HMR(90MHz,CDC1₃ + CD₃OD) 8:0.87 (6H.t.CH₃×2).1.28(24H.e.CH₂×12). 1.39~1.90(8H.m.CH₂×4).3.18(6H.m.CH₂×E×8).5.08(4H.e.CH₂ ≠×2). 7.20(4H.m.CH±×4).7.30(10H.e.aromatic protons)

IR(film)a=1:3320.2930.2855. 1705.1620.1520.1240.1090. 923.780

i) N4 、NB ージオクナルアミノカルポニル スペルミン ジハイドロクロライド

 N^4 , N^B $-9 \pm 0 \pm 0 \pm 0$ $\pm 1 \pm 1 \pm 0$ ± 0 \pm

n-ノナン酸(1.4249,9ミリモル),
トリエチルアミン(1.627 ml)をトルエン
(31 ml) に溶解し、ジフェニルホスホリルアジド(2.9729,10.8ミリモル)を施下した後、容温で2.5時間接押した。反応液を3点まで濃縮し、1.5時間加熱量流した。冷後、上配反応液に、製造例1-1)で得た ml.41の、3ミリモル)のピリジン(12 ml)溶をかかが高まりモル)のピリジン(12 ml)溶を洗冷で、返に空温にで19時間接押した。反応液に5%塩酸を加えてクロロホルム抽出し、有機層を破酸マグネンウムで乾燥後、溶解を減圧留去した。褐られた粗生成物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル:2009,溶出液:ヘキサンーの酸エチル、1:2.5→1:3)にて精製し、

れた租生成物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル: 249、溶出液: MeOH - 漢アンモニア水、7:1)にて精製し、目的物(Free Base)319町(無色板状晶、m.p. 55~56c)(収率70.0%)を得た。このFree Base をクロロホルムに溶解し、氷冷下、塩化水素ガスにて処理した後、溶媒を減圧留去し、目的物(無色粉末)364町を得た。

Free Base

T L C (シリカゲル 、MeOH-渡アンモニア水, 5:1]: Rf = 0 . 3 5

HMR(90MHz,CDCl₃) 3:0.87(6H,t,CH₃×2).1.29(24H,n,CH₂×12).1.47 ~1.79(12H,m,NH₂×2,CH₂×4).2.73 (4H,t,CH₂NH₂×2).3.03~3.50(12H,m,CH₂NC×6).6.57(2H,br.t,CONH×2) IR(KBr) cm⁻¹:3360.3275.2960. 2920,2850.1630.1570.1250

H4 , N8 - VX O FN X N E V F F 7 A

イドロクロライド

製造例 1 - N)で得た N 4 , N 8 - ジオクタノ イルスペルミン(Free Base) (682 9.) 1.5ミリモル)を無水テトラハイドロフラン (15 ml) に溶解し、氷冷下、LiAlH₄(342 叫、9ミリモル)を加えた後、寇温にて1.5時 間投拌し、更に8時間加熱避流した。冷後、過剩 の試薬を水飽和エーテル及び20%水酸化ナトリ ウム水溶液にて分解し、不溶物を沪別後、沪液を 無水炭酸カリウムで乾燥し溶媒を減圧留去した。 得られた租生成物をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル: 1 4 g , 溶出液:MeOH -濃アン モニア水 . 5 : 1) にて稀製し、目的物 (Free Base) 2 (9 9 (無色油状物) (収率 32.6%) を得た。この Free Base をクロロホルムに答 解し、氷冷下、塩化水紫ガスにて処理した後、溶 族を滅圧留去し、目的物(ガム状シロップ) 280 岁を得た。

Free Base

TLC(シリカゲル、MeOH-濃アンモニア水,

試驗例2

N⁴ N⁸ ージオクタノイルスペルミン ジハイドロクロライドの増殖抑制効果および分化誘導

製造例1の化合物のヒト骨髄性白血病細胞 E L - 60 に対する増殖抑制効果(G D 50) および細胞分化誘導活性を R. Gallo らの方法(Blood, Vol 54, Na 3, 713(1979)) に従って例定した。G D 50 は 4・2 μg / ルであり、また 8~10 μg/ 北において強い細胞分化誘導作用が認められた。

代理人 并理士 天井作 次



5 : 1) : Rf = 0 . 2 6

NMR(90MHz,CDC1₃)か:0.87(6H,t,CH₃×2),1.27(24H,e,-CH₂×12),1.39(4H,br.e,NH₂×2),1.38~1.77(8H,m,CH₂×4),2.20~2.60(12H,m,CH₂N×6),2.71(4H,t,CH₂NH₂×2) IR(film) cs⁻¹:3600~3100,2930,2855,2800,1475,1385,1100

試験例1

N⁴ N⁸ ーシオクタノイルスペルミン ジハ イドロクロライドの抗血銀作用

ICRマウス(1群5匹)にマウスあたり4×10⁵個のザルコース180細胞を腹腔内移植した。翌日から製造例1の化合物12・5 町/畑を9日間逃続腹腔内に投与した。楽物を投与しない対照群が平均12・9日で全例死亡したのに対し、楽物を投与した群では35日目に5匹中3匹が生存しており、楽物を投与しない対照群に対する生命延長率・17/C(%)は275以上であった。